⑫ 公開特許 公報 (A)

昭59-162548

nt. Cl.³
G 03 C 7/38

識別記号

庁内整理番号 7265-2H ❸公開 昭和59年(1984)9月13日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 28 頁)

匈マゼンタ色画像形成方法

顧 昭58-23434

②出

创特

願 昭58(1983)2月15日

個発 明

佐藤忠久

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

@発 明 者 川岸後雄

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

⑫発 明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社

南足柄市中沼210番地

明細街の浄皙(内容に変更なし)

1. 発明の名称 マゼンタ色画像形成方法

2. 特許請求の範囲

(i) 下配一般式で示されるカプラーの存在下で、 ハロゲン化銀感光材料を芳香族一級ナミンを含む 現像液で現像することを特徴とするマゼンタ色面 像形成方法。 R2

但し、式中、R1,R2,R3は水素原子また は電換基を扱わし、Xは水素原子またはカップリング酸脱基を扱わす。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀によつて酸化された芳香族一級アミンの酸化生成物とカップリング反応して新規なマゼンタ色画像を形成する画像形式法に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラーであるイミダゾ(ノ,2-b)ピラゾールを使用する画像形式法に関する。

爾光されたハロゲン化銀を酸化剤として、酸化された芳香族/級アミン系カラー現像主薬とカプラーが反応して、インドフエノール、インドアニリン、インダミン、アゾメチン、フエノキサジン、フエナジン及びそれに類する色素ができ、色面像が形成されることは良く知られている。

これらのうち、マゼンタ色画像を形成するため にはまーピラソロン、シアノアセトフエノン、イ ンダゾロン、ピラソロペンズイミダゾール、ピラ ソロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どまーピラゾロン類であつた。まーピラゾロン系 カプラーから形成される色素は熱、光に対する堅 牢性に優れているが、430ヵm付近に黄色成分 を有する不要吸収が存在していて色にごりの原因 となつている事が知られていた。

この黄色成分を減少させるマゼンタ色面像形成 骨核として英国特許!0 % 7 , 4 / 2号に配載されるピラゾロペンズイミダゾール骨核、米国特許 3770,447号に配改されるインダゾロン骨核、文た米国物件3,723,067号に配改されるピラゾロトリアゾール骨核が投稿されている。

本発明の発明者は、メーピラゾロン系カプラーの色相上及大の欠点である 4 3 0 n m付近の問級 収を示さない所しいタイプのマゼンタ色面のカプラーを切々探察した結及、短波及側に問吸収を示めさなく、色のの選率性の高く、合成的にも容易な一違のカプラー併に到立した。したがつて本発明の目的は、色再現上役れ、発色速度、及大発色 は既に役れ、合成的にも役れ、カップリング活性 位には脱むを導入するととによつて、いわゆる 2

コキンカルボニルアミノ茲、スルホンアミド茲、カルパモイル森、スルフアモイル茲、スルホニル茲、ヘテロ現オキシ茲、アシルオキシ茲、カルパモイルオキシ茲、シリルオキシ茲、アリールオキシカルボニルアミノ茲、イミド茲、ヘテロ現チオ茲、スルフイニル茲、ホスホニル茲、アリールオキシカルボニル茲、アシル茲、東たはアルコキシカルボニル茲を表わし、Xは放容原子、空口アン原子、カルボキシ茲、または配公原子、空口アン原子、炭原原子で連結する茲にアルコンク原規する茲を表わけ。またR2,R3が互いに連結して芳香取以外の5只、6只または7只の収を形成してもよい。

さらに際しくは、R1、R2、R2は各々水泉 取子アルやルむ(炭泉飲!~320匹俶、分は燉 アルヤルむ、アラルヤルむ、アルケニルむ、アル ヤニルむ、ンクロアルヤルむ、シクロアルケニル む、で、とれらは収録原子、包容原子、イオウ原 当低化でき、使用銀合も削減できる新規なマゼンタ色画像形成カプラーを提供し、これらのカプラーを使用したマゼンタ色画像形成法を提供することにある。前配の目的は下配一般式で衰わされるカプラーとして新規なイミダン[/,ユーb]ピラゾール型化合物を現像主菜の配化生成物とカツープリングし、マゼンタ色画像を形成することによって遊成することができた。

但し、式中、R1、R2、R3は水泉原子または 口袋蓋を扱わし、Xは水泉原子またはカップリン グは脱蓋を取わす。

好をしくは、R1,R2,R3は各々水泉原子、 アルヰル茲、ブリール茲、ヘテロ瑕茲、シアノ茲、 アルコキシ茲、アリールオキシ茲、ブシルアミノ 茲、アニリノ茲、ウレイド茲、スルフアモイルア ミノ茲、アルキルチオ茲、アリールチオ茲、アル

子、カルボニル基で盗姺する貸換基、ヒドロキシ 族、アミノ茲、ニトロ茲、カルボキシ茲、シアノ 苗、またはハロゲン原子で鼠換していてもよく、 例えは、メチル茲、プロピル茲、モーブチル茲、 トリフルオロメチル茲、トリデシル基、ユーメタ ンスルホニルエチル茲、3-(3-ペンタデシル フエノキシ)プロピル茲、3ー(4ー(2ー(4 ー(4ーヒドロキシブエニルスルホニル)フェノ キシ〕ドデカンアミドーフェニループロピル茲、 **ユーエトキシトリデシル茲、トリフルオロメチル** 茲、シクロペンチル茲、3ー(2,4ージーtー アミルフエノキシ) プロピル蒸、袋) 」 アリール 益(例えば、フエニル益、ペートーブチルフエニ ル盐、コ,4ージー1ーアミルフエニル茲、4ー テトラデカンプミドフエニル茲、毎)、ヘテロ取 茲(例えば、ユーフリル茲、ユーチエニル茲、ユ ーピリミジニル茲、ユーペンプテアゾリル茲、等)、 シアノ茲、アルコキシむ(例えばメトキシ茲、エ トキシ茲、ユーメトキシエトキシ茲、ユードデシ ルエトヤシ茲、等)、アリールオヤシ茲(例えば、

特別昭59-162548(3)

プエノキシ母、ユーメチルフエノキシ苔、チー t ープチル フエノキン誌、等)、アンルアミノ盐(例えば、アセトア ミド菇、酢)、アシルアミノ菇(例えば、アセトアミド菇、 ペンメアミド苺、テトラデカンアミド苺、 αー(2.4ー ジーt-アミルフエノキシ) ブチルアミド茲、ェー(ヨー tープチルーチーヒドロキシフエノキシ) ブチルアミド茲、 α-(4-(4-ヒドロ中シフエニルスルホニル) フエノキシーデカンアミド茲、等し、アニリノ茲 (例えばフエニルアミノ茲、ユークロロアニリノ 茲、ユークロローよーテトラデカンアミドアニリ ノ払、ユークロローよードデシルオキシカルボニ ルアニリノ茲、Nーアセチルアニリノ苺、ユーク キシフエノキシ)ドデカンTミドーアニリノ茲、 な)、ウレイド苺(例えば、フエニルウレイド苺、 メチルウレイド盐、N,N-ジブチルウレイド盐、 匂)、スルフアモイルアミノ茲(例えば、N,N ージプロピルスフアモイルアミノ基、Nーメチル ーNーデシルスルフアモイルアミノ茲、祭)、ア ルマルチオ盐(例えば、メチルチオ盐、

オクチルチオ茲、テトラデシルチオ茲、ユーフエ ノキシエチルチオ茲、3一フエノキシブロピルチ オ茲、3一(Fーtープチルフエノキシ)プロピ ルチオ茲、尊)、アリールチオ葢(例えば、フエ ニルチオ哲、ユーブトキシーよーしーオクチルフ エニルチオ苺、3ーペンタデシルフエニルチオ基、 ユーカルポキシフエニルチオ基、4ーテトラデカ ンアミドフエニルチオ基、笞)、アルコキシカル ボニルアミノ茲(例えば、メトキシカルボニルア ミノ茲、テトラデシルオキシカルボニルアミノ茲、 尊)、スルホンアミド苺(例えば、メタンスルホ ンアミド茲、ヘキサデカンスルホンアミド益、ペ ンセンスルポンアミド茲、oートルエンスルホン アミド基、オクタデカンスルホンアミド苺、ユー メチルオキシーよーしー ブチルベンゼンスルホン アミド茲、笞)、カルバモイル盐(例えば、Nー エチルカルバモイル茲、N,N-ジプチルカルバ モイル茲、N-(2-ドデシルオキシエチル)カ ルバモイル苔、NーメチルーNードデシルカルバ モイルむ、N-{3-{2:4-9-tert-

アミルフエノキシ) プロピル | カルパモイル茲、 笞)、スルフアモイル盐(例えば、Nーエチルス ルフアモイル茲、N.Nージプロピルスルフアモ イル茲、N-(ユードデシルオキシエチル)スル フアモイル茲、N-エチルーN-ドデシルスルフ アモイル芯、N・Nージエチルスルフアモイル盐、 与)、スルホニル喆 (例えば、メタンスルホニル 益、オクタンスルホニル茲、ペンセンスルホニル 益、ドルエンスルホニル茲、勞)、アルコキシカ ルポニル芯(例えば、メトキシカルポニル茲、ブ チルオやシカルボニル茲、ドデシルオキシカルボ ニル芯、オクタデンルオやシカルポニル茲等) 「ヘテロ母オキシ茲(例えば、ノーフエニルテト ラゾールーよーオマシ茲、ユーテトラヒドロピラ ニルオキシ芯、貸)、アシルオキシ芯(例えば、 アセトキシ茲、袋)カルパモイルオキシ茲(例え は、Nーメチルカルバモイルオ中シ芯、Nーフエ ニルカルパモイルオウシ茲、祭)シリルオヤシ茲 (例えば、トリメチルシリルオキンむ、ジプチル メチルシリルオ中シ芯、等)アリールオ中シカル

ボニルアミノ茲(例えば、フエノキシカルボニル アミノ茲、符)、イミド茲(例えば、Nースクシ ンイミド茲、Nーフタルイミド茲、ヨーオダタデ セニルスルシンイミド盐、袋)へテロ双チオ茄 (例えば、ユーベンンチアゾリルチオ茲、ユ、4 ージーフエノキシー!,3,ゟートリアゾールー 6ーチオ茲、ユーピリジルチオ茲、貸)スルフイ ニル茲(例えば、ドデカンスルフイニル茲、3一 ペンタデシルフエニルスルフイニル茲、3一フエ ノ中シブロピルスルフイニル苔、笞)ホスホニル 芯(例えば、フエノキシホスホニル芯、オクチル オウシホスホニル茲、フエニルホスホニル茲、貸) アリールオウシカルボニル盐(例えば、フエノウ シカルボニル茲、尊)アシル茲(例えば、アセチ ル盐、ヨーフエニルプロパノイル盐、ペンソイル 芯、サードデシルオキシベンソイル芯、袋)」を 寂わし、Xは水☆原子、ハログン原子(例えば、 塩尿瓜子、具尿瓜子袋)、カルボキシ苔、または **収点以子で追請するむ(例えば、アセトキシ盐、** プロパノイルオキシ苔、ペンゾイルオキシ苔、エ

モイルオキシ基、フエノキシ基、4ーシア ノフエノキジル基、4ーメタンスルホンTミドフ エノキシ基、αーナフトキシ基、3ーペンタデシ ルフエノキシ基、ペンジルオキシカルボニルオキ **シ帯、エトキシ帯、ユーシアノエトキシ帯、ベン** ジルオキシ基、ユーフエネチルオキシ基、ユーフ エノキシエトキシ蒸、メーフエニルテトラゾリル オキシ茜、2ーペンゾチアゾリルオキシ茜、等)、 金锞 原子で連結する基(例えば、ベンセンスルホ ンアミド基、NIエチルトルエンスルホンアミド 恙、ペプタフルオロブタンTミド基、4.8,4, よ,もーペンタフルオロペンメアミド基、オクタ ンスルホンTミド苺、Dーシアノフエニルウレイ ド番、N,Nージエチルスルフアモノイルアミノ 基、1一ピペリジル基、よっよージメチルー2。 4ージオキソーヨーオキサゾリジニル基、ノーベ ゾグルーよーエトキシーまーヒダントイニル基、 ュNー/、/ージオキソー3(コH)ーオキソー

丿 。 ユージヒドロー丿ーピリジニル基、イミダゾ りル基、ピラゾリル基、3、タージエチルー!。 **4ートリアゾールーノーイル、よーまたはる** ープロモーペンソトリアゾールノーイル、メーメ ーノ。2.3.4ーテトラアゾールーノーイ ル基、ペンズイミダゾリル基、「チーメトキシフ エニルアソ基、チーピパロイルアミノフエニルア **火基、ユーヒドロキシーチープロパノイルフエニ** ルアゾ基等)イオウ原子で連絡する基(例えば、 フエニルチオ苗、ユーカルボキシフエニルチオ基、 ユーメトキシーエーモーオクチルフエニルテオ基、 4ーメタンスルホニルフエニルチオ基、4ーオク タンスルホンアミドフエニルテオ蕃、ペンジルチ オ基、ユーシアノエチルチオ基、ミーフエニルー 1.3,4、メーテトラゾリルチオ基、 4ーペン ソチアゾリルチオ基、チオシアノ基、N、Nージ エチルチオカルポニルチオ基、ドデシルオキシチ オカルポニルチオキ等)炭素原子で連結する基・ (例えば、トリフエニルメナル基、ヒドロキシメ チル基、

R10、R11は、水素原子、アルキル菌、アリール菌、ヘテロ環菌を表わし、R1、R2、R3はすでに定義したと同じ意味を有する、等)を表わし、R2とR3が互いに連結して形成される芳香環以外の環としてはシクロペンテン環、シクロヘキセン環、シクロヘブテン環がある。

本発明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具体例を示すが、これらによつて限定されるものではない。 N-N-N

(2)

6.9

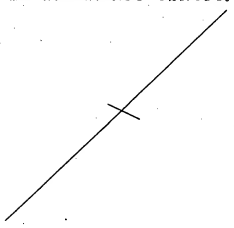
(20)

本発明のカプラーは一般的に下配に示す 4 つの 方法で合成することができる。

第1の方法はJ.Heterocyclic Chem. 10巻、チノノページ(1973年)に記載されている式(1)の方法である。

一般文(II)、(IV)で扱わされる化合物は上 記文献記載の方法で合成することができる。但し、 R 1 は水素原子、アリール基を設わし、R 2 は水 素原子、アルギル基、アリール基、アシル基、シ アノ基を襲わし、R 3 は水素原子、アルギル基、 アリール基、アルコギシ基を扱わす。

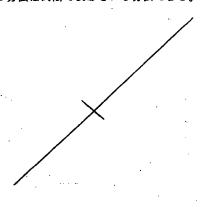
第2の方法は式(2)で表わされる方法である。



一般式(TE)を使用し、種々の世換塞を合成することができる。

但し、R1はアシルアミノ基、ベルホンアミド基、ウレイド基、アルコキシカルボニルアミノ基、スルフアモイルアミノ基を表わし、R2は水素原子、アルキル基、アリール基、アシル基、シアノ基を表わし、R3は水業原子、アルキル基、アリール基を表わす。

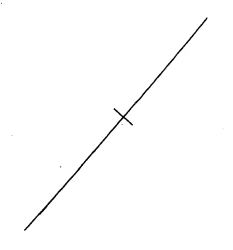
第3の方法は式(3)で表わされる方法である。



$$R_{1,0}O \longrightarrow R_{2} \longrightarrow R_{3} \longrightarrow C_{1} \longrightarrow C_{1} \longrightarrow C_{2} \longrightarrow R_{3} \longrightarrow C_{2} \longrightarrow R_{1,0}O \longrightarrow R_{1,0}O \longrightarrow R_{2} \longrightarrow C_{2} \longrightarrow R_{3} \longrightarrow C_{2} \longrightarrow C_{$$

但しRıgはアルキル基、アリール基を表わし TR1はアルコキシ基、アリールオキシ基、アニリ ノ基を表わし、R2は水素原子、アルキル基、ア リール基、アシル基、シアノ基を表わし、R3は 水素原子、アルキル基、アリール基を表わす。

第4の方法は式(4)で表わされる方法である。



但し、Riはカルボキン蒸、カルパモイル蒸、 アシル族、アミド茲、アルコキシカルポニル基を 畏わし、R g は水素似子、アルキル基、アリール 基、アシル基、シアノ基を扱わし、Raは水素原 子、アルキル基、アリール語を扱わす。

とれらの方法の応用により、本発明の請求範囲 に含まれる他の化合物も合成することができる。

カップリング離脱基の一般的な導入法について 記す。

(1) 酸素原子を連結する方法

本発明の#当量母核カプラー、イミダゾ[ノ.] ユーb】ピラゾール型カプラーを実施例!に示す よりな方法で色素を形成させ、それを酸触媒の存 在下で加水分解しケトン体とし、とのケトン体を pdー炭素を触媒とする水素添加、Znー酢酸に よる遺元または水脈化ホウ素ナトリウムによる遺 元で、クーヒドロキシーイミダゾ〔ノ,ユーb〕 ピラゾールを合成することが出来る。これを各種 ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連結 したカプラーが合成できる。(米臓特許3,92

6 , 6 3 / 号、特開昭 5 7 - 7 0 8 / 7 号参照)

(2) 窒素原子を連結する方法

盘素原子を連結する方法には大きく分けて3つ の方法がある。第1の方法は、米国特許3,4/ 9.391号に記載されているように適当なニト ロソ化剤でカツブリング活性位をニトロソ化し、 それを適当な方法で産元(例えば、pd-炭素等 を触集とする水業添加法、塩化第一スズ等を使用 した化学遺元法)し、フーアミノーイミダゾ[/, **ユーb] ピラゾールとして各種ハライドと反応さ** せ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国特許第3,728,067 号に記載の方向、すなわち;適当なハロゲン化剤、 例えば、塩化スルフリル、塩果ガス、臭栗、Nー クロロコハク酸イミド、Nープロモコハク酸イミ ド毎によつて7位をハログン化し、その後、特公 昭よる一48133号に記載の方法で造業へテロ 環を適当な塩基触媒、トリエチルアミン、水酸化 ナトリウム、ジアザビシクロ〔 る 。 よ 。 よ 〕 オク タン、無水炭酸カリウム等の存在下で置換させ、

・7位に復素原子で連結したカブラーを合成すると とができる。酸素原子で連結した化合物のうち、 7位にフェノキシ基を有する化合物もとの方法で 合成することができる。

第3の方法は、6 m または10 m 電子系芳香族 温素へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭 5 7 - 3 6 5 7 7 号に記載されている ように前配番 2 の方法で合成した7 - - へロゲン体 に対して 2 倍モル以上の6 m または10 m 電子系 芳香族 温素へテロ環を 変加し 5 0 ° ~ 1 5 0 ° C で無溶媒 加熱するか、またはシメチルホルム アミ ド、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリア ミド等非プロトン性極性 溶嫌中、30° ~ 1 5 0 ° で加熱するとによつて7位に 温素原子で連結し た芳香族 温素へテロ環 基を導入することができる。 (3) イオク原子を連結する方法

芳香族メルカプトまたはヘテロ環メルカプト基 が7位に世換したカプラーは米国特許3.227。 よよ4号に記載の方法、すなわちアリールメルカ プタン、ヘテロ環メルカプタンおよびその対応す

ルの合成

無水のヒドラジン 20 配とプロモアセトアルデヒド3 18 を100 配の無水エタノール中 6 時間 加熱 澄流した、室温に戻した後被圧 濃縮し、残渣にエーテルを加え便に 濃い水酸化ナトリウム水溶液を加え物拌した後、エーテル層を分離し、炭酸カリウムで乾燥、減圧 み縮し、1480 租 ヒドラジノアセトアルデヒドジェチルアセタールを得た。これを減圧蒸留して108(42%)の純品を得た。

このアセタール6・0gとジアセトニトリル3・3gを無水エタノール中!3時間加熱還流し、溶 供除去後減圧蒸留することにより、6・0gの!ー(2・2ージエトキシエチル)ーューアミノー3ーメチルピラゾール(A)を得た。収率7!%。この(A)をエタノール200%、20%硫酸水溶液80%中3時間加熱還流し、冷却後過剰の固体の炭酸ナトリウムを加え、ろ過し、溶鉄を除去し、そして得られた残渣を再結晶して、1・4gの6ーメチルイミダゾ[1・2ーb]ピラゾー

るジスルフイドをハロゲン化炭化水業系務鉄に溶解し、塩素または塩化スルフリルでスルフエニルクロリドとし非プロトン性溶鉄中に溶解した4当量イミダゾ〔ノ,2ーb〕ピラゾール系カプラーに添加し合成することが出来る。アルキルメルカプト基を7位に導入する方法としては米国特許4・244,7×3号配収の方法、すなわちカプラーのカップリング活性位置にメルカプト基を導入し、このメルカプト基にハライドを作用させる方法というカスルカプト基にハライドを作用させる方法といてルキルチオ)インチオ尿素、塩酸塩(または臭素酸塩)によつて一工程で合成する方法とが有効である。

(4) 炭素原子を連結する方法

シアリールメタン系化合物を離脱するカプラー は特公昭 \$ 2 - 3 4 9 3 7 に記載の方法、アルデ ヒドビス型カプラーは、特開昭 \$ 1 - 1 0 \$ 8 2 0、同 \$ 3 - 1 2 9 0 3 \$、同 \$ 4 - 4 8 \$ 4 0 に記載の方法で合成することができる。

合成例!(例示カプラー(1))

ゟーメチルイミダゾ[/ , 2 → b] ピラゾー

ルを得た。収率41%。

融点 ノファーノフタ°

質量分析 / 2/(M+,bp)

元素分析値 C(%) H(%) N(%)

理論値 39.49 3.82 34.69

測定値 より・よユ よ・99 34・よユ

核磁気共鳴スペクトル(じ DCL a)

2.39(3H,S),5,45(/H,

S), 6.76(/H, d, J=2.3),

7 . / 9 (/ H , d , J = 2 . 3)

合成例 2 (例示カプラー(8))

3,6~ジメナルイミダゾ[1,2~b]ピ、 ラゾールの合成

プロピオンアルデヒドから紙知の方法により得 られた ロープロモプロピオンアルデヒドジエチル アセタールよりヒドラジノプロピオンアルデヒド ジエチルアセタールを合成した。収率 s 0 %。

これから、3,4ージメチルイミダゾ〔1,2 - b〕ピラゾールは3/%の収率で合成できた。 方法は合成例1と同じである。 (酸点) 202°C (分解、封管中) 質量分析 /35 (M+, bp)

元素分析值 C(%) H(%) N(%)

理論値 62.20 6.71 31.09

測定値 62.13 6.66 30.98

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d s)

2.37(3H,d,J=/.f),3. 45(3H,S),5.47(/H,S),

6.7/(/H,brq,J=/.8)

合成例3 (例示カプラー(9))

6ーメチルー3ーフエニルイミダゾ〔 / , 2 − b] ピラソールの合成

フエニルアセトアルデヒドから既知の方法化より得られたフェニルプロモアセトアルデヒドジエナルアセタールよりヒドラジ/フェニルアセトアルデヒドジエチルアセタールを66%の収率で合成した。これから6一メチルーューフエニルイミダゾ[1,2-b]ピラゾールは上述の方法化より40%の収率で合成できた。

(融点) /90°C(分解、封管中)

当である。

本発明において本発明のカプラーの他に用いる ことのてきるカプラー類としては以下の如き色紫 形成カプラー、即ち、発色現像処理において芳香 **旋!級アミン現像楽(例えば、フエニレンジアミ** ン誘導体や、アミノフエノール誘導体など)との **骸化カップリングによつて発色しりる化合物を、** 例えばマゼンタカプラーとして、ミーピラゾロン カプラー、ピラゾロペンツイミダゾールカプラー、 シアノアセチルクマロンカブラー、開鎖アシルア セトニトリルカプラー等があり、イエローカプラ ーとして、アシルアセトアミドカプラー(例えば ペンゾイルアセトアニリド類、ピパロイルアセト アニリド類)、等があり、シアンカプラーとして、 ナフトールカプラー、及びフエノールカプラー等 がある。とれらのカプラーは分子中にパラスト基 とよばれる疎水基を有する非拡散性のもの、また はポリマー化されたものが望ましい。カプラーは、 銀イオンに対し4当量性あるいは1当量性のどち らでもよい。又、色補正の効果をもつカラードカー 僧量分析 / 97 (M+, bp)
元素分析領 C(%) H(%) N(%)
理論値 73.07 s.62 2/.30
測定値 73./s s.58 2/.2/
核磁気共鳴スペクトル (CDC/8)

الرور وفره الأراء الر

2.46(3H,S), 5.54(/H.S), 7.00(/H, \alpha, J=3.0),
7.28-7.50(3H,m), 7.9
4-8./2(2H,m)

合成例¢

類似カブラー(2)。(5)、09の合成 とれらはすべて、上記と類似の方法により合成 するととができた。

本発明のカプラーは感光材料へ磁加してもよい し、発色現像浴に磁加して用いてもよい。感光材料への郵加量はハログン化銀/モル当り2×10⁻³モル~5×10⁻¹モル、好ましくは1×10⁻²~5×10⁻¹モルであり、発色現像楽に磁加して用いるときは浴1000cc. 当り0.01~0.1モル、好ましくは0.01~0.05モルが適

プラー、あるいは現像にともなつて現像抑制剤を 放出するカプラー(いわゆるDIRカプラー)で あつてもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カップリング反 花の生成物が無色であつて、現像抑制剤を放出す る無量色DIRカップリング化合物を含んでもよ

上記カプラー等は、感光材料に求められる特性 を満足するために同一層に二種以上を併用することもできるし、同一の化合物を異なつた3層以上 に緩加することも、もちろん签支えない。

カプラーをハロゲン化銀乳削層に導入するには 公知の方法、例えば米園特許 2 , 3 2 2 , 0 2 7 身に配載の方法などが用いられる。例えばフター ル酸アルキルエステル (ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレートなど)、リン酸エステル (ジ フエニルフオスフエート、トリフエニルフオスフエ ート、トリタレジルフオスフエート、ジオクチル ブチルフオスフエート)、クエン酸エステル (例 えばアセチルクエン酸トリブテル)、安息香酸エ 画像をあたえるよりに選ぶと都合がよい。シアン

発色剤から形成されるシアン染料の最大吸収帯は

約600から110nmの間であり、マゼンタ発

色刷から形成されるマゼンタ染料の最大吸収帯は 約 5 0 0 から 5 8 0 n m の間であり、黄色発色剤

から形成される黄色染料の最大吸収帯は約400

本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ 防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフ

エノール誘導体、役食子酸誘導体、アスコルビン

から410ヵmの間であることが好ましい。

ステル(例えば安息香酸オタチル)、脂肪族カルボン酸アミド(例えばジエデルラウリルアミド)、脂肪酸エステル類(例えばジブトキシエチルサクシネート、ジエチルアゼレート)、トリメシン酸エステル類(例えばトリメシン酸トリブチル)など、又は沸点約30°Cたいし!30°Cの有機溶体、例えば酢酸エチル、酢酸ブチルの如き低級アルキルアセテート、プロピオン酸エチル、2級ブチルアルコール、メチルインブテルケトン、ターエトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート、メチルセロソルブアセテート、メチルセロソルブアセテート、メチルセロソルブアセテートを作番解したのち、銀水性コロイドに分散される。上記高沸点有機溶体と低沸点有機溶体とは混合して用いてもよい。

又、特公昭 5 / - 3 9 8 5 3 号、特開昭 5 / - 3 9 9 4 3 号に記載されている重合物による分散 法も使用することができる。

カブラーがカルボン酸、スルフオン酸の如き酸 基を有する場合には、アルカリ性水溶液として親 水性コロイド中に導入される。

使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール・

酸勝導体をどを含有してもよく、その具体例は、 米国特許 2 , 3 6 0 , 2 9 0 号、同 2 , 3 3 6 , 3 2 7 号、同 2 , 4 0 3 , 7 2 / 号、同 2 , 4 / 8 , 6 / 3 号、同 2 , 6 7 5 , 3 / 4 号、同 2 , 7 0 / , / 9 7 号、同 2 , 7 0 4 , 7 / 3 号、同 2 , 7 2 8 , 6 3 9 号、同 2 , 7 3 2 , 3 0 0 号、 同 2 , 7 3 5 , 7 6 5 号、特開昭 5 0 - 9 2 9 8 8 号、同 5 0 - 9 2 9 8 9 号、同 5 0 - 9 3 9 2

8号、同30-110337号、同32-146 233号、特公昭30-23813号等に記載さ

れている。

本発明を用いて作られる感光材料には、親水性 コロイド層に紫外線吸収剤を含んでもよい。例え ば、アリール基で微換されたペンソトリアゾール 化合物(例えば米国特許3,533,794号に 記載のもの)、4ーチアゾリドン化合物(例えば 米国特許3、3ノ4、794号、同3、352、 681号に記載のもの)、ペンソフェノン化合物 (例えば特開昭46-2784号に記載のもの)、 ケイヒ酸エステル化合物(例えば米国特許3,7 0」、801号、同3、707、371号に記載 のもの)、ブタジエン化合物(例えば米国特許半。 ○ 04g,119号に配敷のもの)、あるいは、ベ ンソオキシドール化合物(例えば米国特許3.7 00,455号に記載のもの)を用いることがで 「きる。さらに、米国特許3,499,764号、 特開昭は4ー4まままよらに記載のものも用いる ととができる。紫外嶽吸収性のカプラー(例えば 、αーナフトール系のシアン色素形成カプラー)や、 鉄外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。と

れらの紫外殻吸収剤は特定の層に模染されていて もよい。

本発明を用いて作られた感光材料には、親水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ ラジエーション防止その他種々の目的で水溶性染 料を含有していてもよい。とのよう左染料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アン染料が包含される。なかでもオキソノール染 料;ヘミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国特 許ら84,609号、同1,177,419号、 特開昭48-85130号、同49-99620 号、同49二ノノ44a0号、同52一ノ08。 ノノよ号、米国特許4,274,782号、同4, よるる。474号、同2、9ょ6、879号、同 3,148,187号、同3,177,078号、 同ま,247,127号、同ま,よ40,887 号、同3,575,704号、同3,653,9 0 3 号、同3 , 7 / 8 , 4 7 2 号、同4 ., 0 7 / , 3/2号、同4,070,352号に記憶された ものである。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色発療、 その他によつて分光均腐されてもよい。用いられ る色泉には、シアニン色泉、メロシアニン色深、 **初合シアニン色景、似合メロシアニン色景、ホロ** ・ポーラーシアニン色昇、ヘミシアニン色昇、スチ リル色気をよびへミオやソノール色縁が包含され る。特に有用な色朶は、シアニン色朶、メロシア ニン色容、および複合メロシアニン色楽に爲する 色京である。とれらの色家類には、塩基性異節取 核としてシアニン色な類に通常利用される核のい **ずれをも苅用できる。すなわち、ピロリン核、オ** 中サゾリン核、チアゾリン核、ピロール核、オキ サゾール核、チアゾール核、セレナゾール核、イ ミダゾール核、テトラゾール核、ピリジン核など ;とれらの核化脂與式炭化水泵漿が融合した後: 及びこれらの核化芳香族炭化水及母が以合した核、 即ち、インドレニン核、ペンメインドレニン核、 インドール核、ペンメオキサドール核、ナフトオ

キサソール核、ベンソダアソール桜、ナフトチア ソール核、ベンソセレナソール核、ベンメイミダ ソール核、キノリン核などが適用できる。これら の核は炭朶原子上に収録されていてもよい。

メロシアニン色録または包含メロシアニン色録 にはケトメテレン信道を有する核として、ピラゾ リンーsーオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジンー 2、4 ージオン核、チアゾリ ジンー 2、4 ージオン核、ローダニン核、チオパ ルピツール図核などの5~6 負異節肌核を適用す ることができる。

有用な均感色以としては例えば、ドイツ特许タ
29、080号、 然国特許2、231、658号、
同2、493、748号、同2、503、776
号、同2、519、001号、同2、912、3
29号、同3、656、959号、同3、672、897号、同3、694、217号、同4、02
5、349号、同4、046、572号、英国特许1、242、588号、特公昭44-1403
0号、同52-24844号に配设されたものを

芯げることが出来る。

とれらの均感色気は草独に用いてもよいが、そ れらの俎合せを用いてもよく、増瓜色刄の俎合せ は特に、強色均感の目的でしばしば用いられる。 その代表例は外国特許ユ、688、545号、同 2,977,229号、同3.397,060号、 何3、522、052号、同3、527、641 月、同3.617,293号、同3,628,9 64号、同3,666,480号、同3,672, 898号、同3,679,428号、同3,70 3,377号、同3,769,30/号、同3. 814,609号、同3,837,862号、同 4.026.707号、英国特許1,344,2 8/号、同/,507,803号、特公昭43-4936号、同53-12、375号、特開昭5 2-110,618号、同52-109,925 号に記伐されている。

均は色泉とともに、それ目身分光均は作用をもたない色泉あるいは可視光を契約的に数収しない 物質であつて、強色均はを示す物質を乳剤中に含 本発明の感光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができるし処理液には公知のものを用いることができる。又、処型温度は過常、/8°Cから30°Cの間に過ばれるが、/8°Cより低い温度さたは50°Cをこえる温度としてもよい。目的に応じ、緩衝似を形成する現飲処理(鳥白写真処理)、或いは、色袋似を形成すべき現飲処理から成るカラー写真処理のいずれをも適用することが出来る。

カラー現似液は、一般に、発色現似主媒を含む

アルカリ性水溶液から成る。発色現像主楽は公知
の一級芳香族アミン現像剤、例えばフェニレンジ
アミン類(例えばダーアミノーN、Nー ジエチル
アニリン、ヨーメチルーダーアミノーN・Nージ
エチルアニリン、ダーアミノーNーエチルーリー
カーヒドロキジエチルアニリン、ヨーメチルーリー
ルアニリン、ヨーメチルーダーヒドロキジエチル
ルアニリン、ヨーメチルーリー
アミノーNーエチルーNーターヒドロキジエチル
ルアニリン、ヨーメチルーリー
アミノーコーメチルーNーエチルーNーターメ
トキンエチルアニリンなど)を用いることができる。

この他L.F.A. Mason著Photographic Precessing Chemistry(Focal Press 刊、1966年)のP226~229、米国特許2、193、015号、同2、592、364号、特開昭48-64933号などに記載のものを用してまた。

カラー現像被はその他、アルカリ金銭の亜硫酸塩、炭像塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如き p H

はコパルト(皿)の有機舗塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ・ミージアリカルがフール四酢酸などのアミノーシ酸類あるいはクエン酸、酒石酸、リンン酸類をとの有機酸の錯塩;過硫酸塩、過センがでとなった。これらのうちフェリシアン化カリ、エチレンジアミン四酢酸鉄(皿)アンモニウムは特にカリアンとのでは、一谷原白定看液においても有用である。

課白または豫白定着液には、米国等許3,04 2,520号、同3,241,966号、特公昭 45-8506号、特公昭45-8836号など に記載の譲白促進剤、特別昭53-65732号 に記載のまったし、1000年の他、1000年の そのほれの最白に た記載のまったともできる。

本発明に用いられるハログン化銀乳剤は、通常水溶性銀塩(例えば硝酸銀)溶液と水溶性ハログ

緩衝剛、異化物、灰化物、及び有機カブリ防止剤の口を現像抑制剤をいし、カブリ防止剤をどを含むことができる。又必要に応じて、硬水軟化剤、ヒドロキシルアミンの如き保恒剤、ベンジルアル、コール、ジェチレングリコールの四を発展した、ののでは、では、大きのでは、大きない。

発色現像後の写真乳剤層は通常原白処理される。 譲白処理は、定層処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。 課白剤としては、例えば 鉄(III)、コパルト(III)、クロム(VI)、網 (II)などの多価金銭の化合物、過酸類、キノン 類、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フェリシアン化合物、 重クロム酸塩、鉄(III)また

ン塩 (例えば臭化カリウム) 溶液とをゼラチンの如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつくられる。 とのハロゲン化銀としては、塩化銀、臭化銀のほかに、混合ハロゲン化銀、例えば塩臭化銀、灰臭化銀、塩沃臭化銀等を用いることができる。ハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方体粒子の場合は、後畏を粒子サイズとし、投影面積にもとづく平均で表す)は、2月以下が好ましいが、特に好ましいのは0・4月以下である。粒子サイズ分布は狭くても広くてもいずれてもよい。

とれらのハロダン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等どれでもよい。

又、別々に形成したュ種以上のハログン化銀写 真乳剤を混合してもよい。更に、ハログン化銀粒 子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英国特許635。841号、米国特許3,622。 318号に記載されているような、いわゆるコン パージョン型のものであつてもよい。又、
徹像を 主として表面に形成する型のもの、粒子内部に形 成する内部階像型のもののいずれでもよい。とれ らの写真乳剤はMees(ミース)菊、"The. Theory of Photo-graphic Process" (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフィンク・プロ セス)、MacMillan社刊:P.Grafkides (ピー・グラフキデ)著、" Chimie' Photographique" (シミーホトグラフィー ク)、Paul Montel社刊(1957年)等の 成者にも記載され、一般に認められている。P. Glafkides 着Chimie et Physique Photographique (Paul Montel 社刊、 1967年) G.F. Duffin着Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press:刊、1966年)、V.L.Zelikman et al 着Making and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press刊、1964年)などに記載された方法 を用いて調整することができる。 即ち、酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれ

りヌーデル水洗法を用いてもよく、また多価丁ニオンより成る無機塩畑、例えば醗酸ナトリウム、アニオン性界面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばポリスチレンスルホン酸)、あるいはセラチン時導体(例えば脂肪族アンル化ゼラチン、芳香族カルバモイル化セラチンなど)を利用した沈降法(フロキュレーション)を用いてもよい。可耐性塩類除去の過程は省略してもよい。

ハログン化銀乳剤は、化学増展を行わない、いわゆる未後熱(Primitive)乳剤を用いることもできるが、通常は化学増展される。化学増展のためには、前記Glafkides またはZelikmanらの警告あるいはH・Prieser 編" Die Grundiagender Photographischen Prozesse mit Silber-halogeniden" (Akademische Verlagsgesellschaft. / タイチ)に記載の方法を用いることができる。本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤層

または他の親水性コロイド層には盗布助剤、帯電

応させる形式としては、片製成合法、同時混合法、 それらの組合せなどのいずれを用いてもよい。 粒子を銀イオン過剰の下において形成させる方

でもよく、又可能性盤塩と可溶性ハロゲン塩を反

粒子を銀イオン過剰の下において形成させる方法(いわゆる逆混合法)を用いることもできる。 同時混合法の一つの形式としてハログン化盤の生成される液相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用いることもできる。

との方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化銀乳剤が得られる。

別々に形成した1種以上のハログン化銀乳剤を 温合して用いてもよい。

ハロゲン化銀粒子形成又は物理熟成の過程において、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、イリンクム塩又はその舗塩、ロンウム塩又はその 舗塩、鉄塩又は鉄鍋塩などを、共存させてもよい。

乳剤は沈澱形成板あるいは物理熱成板に、通常 可溶性塩類を除去されるが、そのための手段とし ては古くから知られたゼラチンをグル化させて行

防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写真特性改良(例えば、現像促進、硬調化、増展) 等種々の目的で、種々の界面活性剤を含んでもよい。

例えばサポニン(ステロイド系)、アルキレン オキサイド酵導体(例えばポリエチレングリコー ル、ポリエチレングリコールノポリプロピレング リコール縮合物、ポリエチレングリコールアルキ ルエーテル模又はポリエチレングリコールアルギ ルアリールエーテル類、ポリエチレングリコール エステル類、ポリエチレングリコールソルピタン エステル類、ポリアルキレングリコールアルキル アミン又はアミド類、シリコーンのポリエチレン オキサイド付加物類)、グリンドール誘導体(例 えばアルケニルコハク酸ポリグリセリド、アルギー ルフエノールポリグリセリド)、多価アルコール の脂肪酸エステル類、糖のアルキルエステル類な どの非イオン性界面活性剤;アルキルカルボン酸 塩、アルキルスルフォン酸塩、アルキルペンゼン スルフオン酸塩、アルギルナフタレンスルフォン

- 酸塩、アルキル磁敏エステル類、アルキルリン酸 エステル箔、NーアシルーNーアルキルタウリン 銀、スルホコハク設エステル額、スルホブルキル ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル刻。 ポリオキシエチレンアルキルリンQエステル類な どのような、カルボキシ茲、スルホ茲、ホスホ茲、 硫酸エステル基、リン酸エステル盐等の酸性盐を 今むアニオン界耐活性剤: アミノ政領、アミノア ルキルスルホンロ鎖、アミノアルキル硫酸又はり ン設エステル猫、アルキルペタイン猫、アミンオ キシド角などの両性界面活性剤; アルキルプミン 填綴、脂肪族あるいは芳香族欝4級アンモニウム 塩類、ピリジニウム、イミダゾリウムなどの投口 環体4級アンモニウム塩鋼、及び脂肪族又は彼な 現を含むホスホニウム又はスルホニ ウム点刻など のカチォン界面活性剤を用いることができる。

本発明に用いられるマゼンタカブラーから形成されるマゼンタ色画のは下配一成式 (II)で扱わされる色似安定化剤と併用することによつて耐光 医卒性が向上する。

2/6号明細ひ、特開昭ss-2/,004号、同ま4-/4s,s30号明細む、英国特許公開2,072,455号、同2,062,888号明細む、米国特許3,764,627号、同3,573,050号明細む、特開昭s2-/5225号、同53-20327号、同53-20327号、同53-20327号、同53-20327号、同53-20327号、同55-632/号明細む、英国特許人。347,556号、英国特許公開2,066,975号明細む、特公昭54-12,337号、同48-3/,625号明細むに記述された化台物をも含む。

本発明の好きしい突縮線様は本発明のカブラー を含んだハログン化級カラー B 光材料である。 空施例 /

本発明のカプラー(I)、および下配化学構造式Aで扱わされる比较カプラー、それぞれ/・/mモルを/0㎡のエタノールに溶浮し、との中にカラー現収主点であるゲーNーエチルーNー(ユーメ

一分式(11)

但し、Raは水窓原子、アルキル茲、アリール

並、ヘテロ取跡を絞わし、Rs,Re,Rr,Re

Rs は各々水泉原子、ヒドロキン茲、アルキル茲、
アリール茲、アルコキン茲、アシルアミノ茲を殺
わし、Rrはアルキル茲、ヒドロキン茲、アリール茲、アリール茲、ヒドロキン茲、アリール茲、ヒドロキン茲、アリール茲、アルコキシ茲を殺わす。または6月根を形成してもよく、その時のRrはヒドロキシ茲、アルコキシ茲を殺わす。さらにまたRaが開環し、メテレンジオキサ型を形成してもよい。さらにまたRrとRsが開環し、メリール茲、人テロ取むを殺わす。

とれらの化合物は、米国特許3,933,0/. 6号、同3,982,944号、同4,254,

タンスルホンアミドエチル)アミノーユーメチルアニリンノ磁酸塩ブ・3mモル湿相させ、次に無水炭酸ナトリウムノ2・9mモルを5配の水に溶料した水溶液を添加し、宝盛で収拌した。との現合液の中に、退硫酸カリウム2・4mモルを含むノの配の水溶液を徐々に簡下した。

図はて、時間良く徴拌した後ょの心の酢酸エチルと30℃の水を加え抽出設作を行なつた。酢酸エチル を飽和 食塩水でよく洗剤した後、溶飲を除去し、機能をシリカグルカラムクロマトで分だした。溶強被はエチルエーテルで行なつた。 本発明のカプラー、 1から褐られたマゼンタ色深の NMR スペクトルは置てセトン(アセトンdg)中、 芳香族領域にカラー現僚主染部分の吸収のほかに 87・25ppm (/H、d.J=/・2HZ)、7・45ppm (/H、d.J=/・2HZ)の 吸収が復調されることから下配化学報達式Bが配図された。

シャープに切れており、カラー写真感光材料に使 用した場合、色再現上有利である事が、さらにわ かる。

実施例 4

下記に示す比較カプラーC、/3 gにトリオクチルホスフェート/3 ml、酢酸エチル/3 mlを加えて溶解し、との溶液をジー secーブチルナフタレンスルホン酸ナトリウムを含む!0 %ゼラチン水溶液!0 0 gに加え、ホモジナイザー乳化機を用いて慢搾乳化し、乳化物を得た。この乳化物を銀感性塩臭化銀乳剤(B r 4 s モル%、Cl s s モル%)300g(銀/3・5 g 含有)と混合し、塗布用助剤、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、硬膜剤:2ーヒドロキシー4・6ージクロロー5ートリアジンを加え三酢酸セルロース支持体上に塗布した。さらにこの層の上に保護層としてゼラチン塗布液を塗布し(ゼラチン!g/m²) 乾燥し、フィルムAとした。

マゼンタ色素 B と比較カプラーA から形成されたマゼンタ色素の酢酸エチル中の可視吸収スペクトルを図りに示す。両者の吸収スペクトルの最高 温度を1.0 に規格化して比較した。

図/からわかるように本発明のカプラーは40 0~430nm付近の副吸収がなく、長波長側の 裾がシャープに切れており、カラー写真感光材料 に使用した場合に色再現上有利である事がわかる。

図 2 に本発明のカプラー(8)、(9)を4 ー N ー エチルーNー(3 ーメタンスルホンアミドエテル)アミノー3 ーメチルアニリンを使用して同一の方法で合成した、それぞれマゼンタ色業で、マゼンタDの酢酸エテル中の可視吸収スペクトルを示す。比較カプラーAから形成される色素とともに吸収スペクトルの最高機能を1.0に規格化して比較した。

図 2 からもわかるように本発明のカプラーは置換基の種類の変化によつて最大吸収被長の位置は変化させることが可能であり、その上、400~430 n m付近の副数収がなく、長波長側の裾が

一方、本発明のカプラー(2)をよ g 、本発明のカプラー(5)を g g 、使用し、上記フイルムA と同じょうにしてそれぞれフイルム B 、フイルム C を作成した。

同様にして本発明のカプラー(B)をま・28使用し、緑感性塩臭化銀乳剤 2008を用いた以外は上配フイルムAと同じようにしてフイルムDを作成した。

上記フィルムA~Dを感光計で1000ルックス/秒で露光し、次の処理液で処理した。 現像液

ベンジルアルコール

/ S ml

3分30秒

ジエチレントリアミンよ酢酸	•				3	g
K B r			0		u	8
Na 2 S O 3					•	8
NagCOB				` <i>3</i>	0	8
ヒドロキシルアミン硫酸塩		,			2	8
リーアミノーヨーメチルーN-						٠.
エチルーN-β-(メタンス						
ルホンアミド)エチルアニリ						
23/2H2SO4·H30			4		\$	8.
水で 1000mlにする	p	н	,	0		/
票白定着被						
チオ硫酸アンモニウム						
(70 w t %)			,	5	0	m.l
Na ₂ SO ₃					5	g
Na(Fe(EDTA)				ø	0	д
EDTA					4	д
水で 1000mをでする	p	н		6		

CFK	— ^	E 78	mz.				3	.3	_				,	*	3	0	Ð	•
水	3	先				2	8	~	3	\$	•		3	分				
		した																
- 9	ス /	A A	7 -	(R	g	<u>.</u>	ĸ	τ	楖	定	L	九	0	東	Æ	色	苯	徽
の分	光型	及収	х -	9	ŀ	r	を	ł	測	定	L	Æ	٥.	色	宋		Ø	7
1 ~	ا ب	とで	Ø 9	入収	4	実	施	9 1]	1	٤	向	锹		副	吸	収	ψi	な
く長	皮虫	と側の	の祖	€ Ø	切	n	九	f	Ø	で	8	っ	Æ	•	発	e	特	性
K つ	^7	下:	麦N	掲	H	る	۰											/
															,			
													,	/				
									_			/						
									•		_							

処理工程 現像被

最大吸収故長 國級収(#30nm Kかける吸収資票*)	0.137	/* o · o	0.032	6.0.0
最大级収改是	s 3 5 n m	m n 0 £ \$.	\$ 2 6 nm	J-26 n m
モル比 最大護鹿 Ag/Cp	2 . 6 2	1.7.1	2.60	3.10
* ~ # A8/Cp	9	٧.	•	*
b. 7 %	比較カプラー (C)	本発明のカプラー(2)	(9)	60
712	₹	æ	ပ	А

本発明のカプラーは、従来のまーピラゾロン型 カプラーに比べて十分な発色機関を与え、化合物 (19で代表される二当量カプラーは少ない堕布級量 で高い発色機関を与えるととがわかる。

また 4 2 0 n m 付近の劇吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色再現の良いことを示している。

4. 図面の簡単な説明

第1図および第2図は、色素の吸収スペクトルを示す。

- A…実施例1のカプラーAから生成する色素の 吸収スペクトルである。
- B…実施例1のカプラー(i)から生成する色素の 吸収スペクトルである。
- C…実施例1のカプラー(8)から生成する色素の 吸収スペクトルである。
- D…実施例1のカプラー(9)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

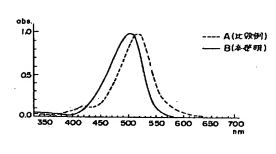
特許出顧人 富士写真フイルム株式会社

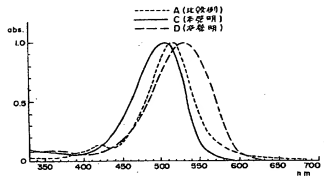
* 最大吸収強服を / としたときの相対値

図面の存費(内容に変更なし)

第 1 度

138 2 5年





手腕袖正爾

昭和58年3月16日

特許庁長官 段

圙

1. 事件の表示

58-023434

昭和58年2月15日出頭特許頭(B)

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3.福正をする者

事件との関係 特許出頭人

住 所 神奈川県南足柄市中招210番地

名 称 (520) 富士写真フィルム株式会社

代丧者

大西 口



4. 松正の対象

明ロウの「発明の詳知な説明」の日

5. 福正の内容

明却はは66頁を別紙と楚し替える。



0.137	0.041	0.052	0.053
m ។ វ ៖ វ	\$ 3 0 n m	3.26.00	3.10 526 nm
29·2	1.71	7 . 60	9.10
9 .	•	4	. *
KG279- (C)	本角男のカプラー(2)	(2)	80
<	æ	ပ	A
	(3) 6 д.62 535пт	上次カナラー (5) 6 よ・6.2 まま n m 不効明のカナラー(2) 6 よ・7 / よ30 n m	上はカプラー (4) 6 3.62 535nm 本治明のカプラー(2) 6 2.7/ 530nm

●☆大阪収別度を/としたときの相対ロ

-391-

手続補正書

昭和58年4月28

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和58年 特願 第23,434号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

停許 出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社 代表者 天 茜 賃

連絡先 〒106 東京都港区西麻布 2 丁目26番30号 富士等美フィルム株式会社 東京本社 電路 (406) 2 5 3 7

26番30号 特許庁 社 東京本社 58 4.30 出版第二百

アリールオキンカルポニルアミノ遊、イミト基、 ヘテロ環チオ夢、スルフイニル番、ホスホニル基、 アリールオキシカルポニル基、アシル夢、」を挿 入する。

- (5) 第 5 頁 / 2 行目の「イォウ原子」の後へ「、炭素原子」を挿入する。
- (6) 第 6 頁 2 行ないしょ 行目の「アルギル基(例えば……キシ)プロピル 基等)、」を削除し、「アルギル基(炭素数!~3 2 の直翹、分岐鎖アルギル基、アラルギル基、ブルケニル基、で、を、これらは酸素原子、窒素原子、イオウ原子、カルボニル基で連続する 置換 基、ヒトロギン悪、またはハロゲン原子で置換していてもよく、例えば、メチル基、プロピル茶、レーブテル茶、よーメタンスルホニルメチル基、3 ー (3 ーペンダデンルフエノギン)プロピル器、3 ー (4 ー (4 ー ヒドロギンフエニルスルホニル)フエノギン」ドデカ

4. 補正の対象

明細書の「特許請求の範囲」の機、「発明の静細な説明」の機をよび「図面の簡単な説明」の機並びに図面の

5. 補正の内容

- I 明細書の「特許請求の範囲」の項の記象を 別紙の通り補正する。
- 別細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。
- (1) 第4頁8行目の「採索」を「探索」と補正 する。
- (3) 第5頁3行目の「但し、式中、」を「好ましくは」と補正する。
- (4) 第 5 頁 1 0 行目の「またはアルコキシカルボニル基」の前へ「ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、

ン アミド) フェニル) プロピル基、スーエトギントリデシル基、トリフルオロメチル基、シクロペンチルあ、3ー (a 、4ージー t ー アミルフエノギン) プロピル基、毎) 」を挿入する。

(7) 第9買ょ行目の「ニル基、等)」の後に 「ヘテロ珠オキシ基(例えば、ノーフエニルテト ラゾールーミーオギシ基、ユーテトラヒドロピラ ニルオキシ基、等)、アンルオキシ蓋(例えば、 アセトキシ基、等)カルパモイルオキシ基(例え は、アセチルアミノオキシ荟、ベンゾイルアミノ オキシ基、毎)シリルオキシ基(例えば、トリメ チルショルオキシ基、ジブチルメチルショルオキ シ基。毎17リールオキシカルボニルアミノ基 (例えば、フエノキシカルポニルアミノ基、等)、 イミド基(例えば、Nースクシンイミド基、Nー フォルイミド 甚. ヨーオタタデセニルスルシンイ ミド基、等)へテロ環チオ基(例えば、ユーベン ソチアゾリルチオ基、a.٤mジーフエノキシー 1.3,5ートリアゾールー6ーチオ基、ユーピ リジルチオ基、等)スルフイニル基(例えば、ド

デカンスルフィニル高、ヨーペンタデシルフエニルスルフィニル基、ヨーフェノキシブロビルチオ 蓄、等)ホスホニル番(例えば、フェノキシホスホニル基、オクテルオキシホスホニル基、フェニルホスホニル番、等) ブリールオキシカルボニル 番(例えば、フェノキシカルボニル 産、等) アシル番(例えば、アセチル番、ヨーフエニルブロパノイル番、ペンゾイル番、チードデシルオキンベンゾイル基、等)」を挿入する。

(8) 第9頁17行目の「エテルテトラゾリルオキン」を「エニルテトラゾリルオキン」と補正する。

(9) 第10頁14行たいし13行目の「ペンズ イミダンリル基、」の後へ「4ーメトキンフエニ ルアソ基、4ーピパロイルアミノフエニルアン語、 ユーヒドロギシー4ープロパノイルフエニルアン 基、1を挿入する。

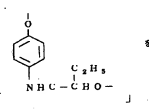
(I) 第11頁2行目の「ソチアゾリル苺、」の 砂へ「チオンアノ苺、N.N-ジエチルチオカル ボニルチオ苺、ドデシルオキンチオカルボニルチ オ基、」を挿入する。

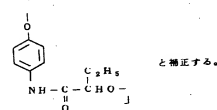
(1) 第11頁 2行目の「等)」と「を扱わし」の間に「、炭素原子で連続する夢(例えば、トッフエニルメチル基、ヒドロキンメチル基、

 R_{10} , R_{11} は、水素原子、アルギル彦、アリール夢、ヘテロ環夢を表わし、 R^1 , R^2 , R^3 はすでに定義したと同じ意味を有する、等)」を挿入する。

(12) 第19頁1行目の

(13) 第17頁3行目の







Γ **68**

39

(40

(41)

-394-

(5) 第24頁2行目の

スペクトルの最高機度を / のに規格化して比較した。

図ょからもわかるように本発明のカプラーは置換器の種類の変化によつて最大吸収波長の位置は変化させるととが可能であり、その上、400~430 nm 付近の関吸収がなく、長波長側の裾がシャープに切れてかり、カラー写真感光材料に使用した場合、色再現上有利である事が、さらにわかる。」

■ 図面の簡単を説明の項を以下のように補正する67頁/2行の次の行に以下を挿入する。

「じ…実施例 1 のカナラー(8)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

D…実施例 1 のカブラー(9)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

Ⅳ 図面に第3図を加える。

と補正する。

(昭 第34頁/3行目と/4行目の間に「(4) 炭素原子を連結する方法

ジアリールメタン系化合物を離脱するカナラー は特公昭52-34937に記載の方法、アルデ ヒドビス型カナラーは、特開昭51-10582 0、同53-129035、同54-48540 に記載の方法で合成することができる。」を抑入 する。

(17) 期 6 2 頁 8 行目と 9 行目の間に以下の文章 を挿入する。

「図 2 に本発明のカプラー(8)、(9)をキー Nーエチルー Nー (2 -- メタンスルホンアミドエチル) アミノーユーメチルアニリンを使用して同一の方法で合成した、それぞれマゼンタ色素じ、マゼンタ D の酢酸 エゼル中の可視吸収スペクトルを示す。 比較カプラー A から形成される色素とともに吸収

別紙

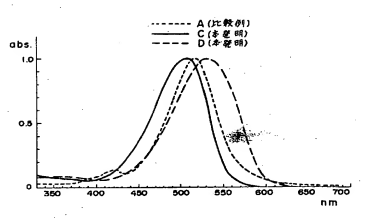
特許請求の範囲

(1) 下配一般式で示されるカプラーの存在下で、ハロゲン化級感光材料を芳香族一級アミンを含む 現像被で現像することを特徴とするマゼンタ色画 像形成方法。

$$\begin{array}{c} R_{2} \\ N - N \\ R_{1} \\ \end{array}$$

但し、式中、R₁,R₂,R₃は水素原子また は電換基を表わし、Xは水素原子またはカップリ ング服脱基を表わす。





手続補正書(カ式)

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

神奈川県南足柄市中沼210番地 住 所 名 称(520)富士写真フイルム株式会社

代表者

关

进格化 〒106 東京都推区西麻布 2 T 目 26 番 30 号 | カ土写真フイルム株式会社 東京本部 (406) 2537 58. 6.30

4. 補正命令の日付

明細書の「図面の簡単な説明」

補正の内容

明細書の「図面の簡単な説明」の機を別紙と甍

4. 図面の簡単な説明

第/図は色素の吸収スペクトルである。

A…実施例1のカプラーAから生成する色紫の 吸収スペクトルである。

B…実施例 1 のカプラー(1)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

手続補正書

昭和 \$ 9年 ↓月 //日

特許庁長官 殿

e estam et en e 😨

1. 事件の表示

昭和 3 8 年 特 願 第 2 3 4 3 4 号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

. 茜

黉

連絡先 〒106 東京都港区西縣布 2 丁目26番30号 第五写幕フィルム株式会社 東京本社 電話 (406) 2537

方式 🕰

4・補正の対象

明細書及び図面

」・ 補正の内容

別紙全文